19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) $\Psi 2 - 189364$

filnt. Cl. 5

證別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)7月25日

C 08 L C 08 K 83/06 5/05 5/37

LRV LRT 6770-4 J 6770-4 J ×

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全10頁)

の発明の名称

シリコーンエラストマー組成物

到特 願 平1-304937

223出 顧 平1(1989)11月27日

優先権主張

❷1988年11月28日❷米国(US)到276977

@発明者

明

@発

シエンークン チュウ アメリカ合衆国,ミシガン,ミッドランド,ウエインター

ラツセル ピーター

ドライブ 609 アメリカ合衆国,ミシガン,ミツドランド,アールアール

カミス

4, ロナルド 4756

ジエローム メルビン 個発 明 者

アメリカ合衆国, ミシガン, ペイ シテイ, プライアー

ドライブ 2029

の出 頭 人

クロソースキ ダウ コーニング コ

アメリカ合衆国, ステイト オブ ミシガン, ミッドラン

ド(番地なし)

ーポレーション 700代理 人

老

弁理士 青 木 外3名 鈅

最終頁に続く

#### 1. 発明の名称

シリコーンエラストマー組成物

#### 2. 特許請求の範囲

1. (1) 未确をヒドロキシル基でブロックされ たポリジオルガノシロキサン及び平均して201個 からも個までのアルコキシ基を有するシランもし くはシラン混合物、又は末端をアルコキシ基でブ ロックされたポリジオルガノシロキサン、並びに、 (II) キレート化チタン触媒、を含んでなるエラ ストマー組成物であって、式RSHの有機メルカ ブタン (この式中、Rは3~12個の炭素原子を有 する炭化水素基である)及び式 HSR'Sikaのメル カプト基合有シラン(この式中、R'は1~8個 の炭素原子を有する二価の炭化水素基であり、X は1~6個の炭素原子を有するアルコキシ基であ る)からなる群より選択された添加剤の添加を特 **微とするエラストマー組成物。** 

2. 末端をアルコキシ基でプロックされたポリ ジオルガノシロキサンの硬化を湿分の存在下にお いて触媒するのに有効であることが知られている タイプのキレート化チタン触媒と、式RSHの有 機メルカプタン(この式中、Rは3~12個の炭素 原子を有する炭化水素基である)及び式HSR′SIX。 のメルカプト基含有シラン(この式中、R'は1 ~8個の炭素原子を有する二価の炭化水素基であ り、Xは1~6個の炭素原子を有するアルコキシ 基である)からなる群より選択された添加剤とを **食んでなる組成物。** 

## 3. 発明の詳細な説明

この発明は、キレート化されたチタンで触媒さ れるアルコキシ基により硬化するシリコーンシー ラントに関する。

ワンパッケージ型室温硬化シリコーンエラスト マー組成物の触媒として有用なタイプのキレート 化チタン化合物は、キレート化チタン化合物に有 機メルカプタン化合物、例えばドデシルメルカプ タンのようなもの、及びメルカプト基合有化合物、 例えばメルカプトプロピルトリメトキシシランの ようなもの、からなる群より選択された添加剤を

加えることによって、貯蔵による着色の原因となるのを防止することができる。

この発明は、(i)末端をヒドロキシル基でブロックされたポリジオルガノシロキサン及び平均して2.01個から4個までのアルコキシ基をアルコキシ基でプロックされたポリジオルガノシロキシ基でプロックされたポリジオルガノシロキシ 並びに、(ii)キレート化チタン触媒、を含んでなるエラストマー組成物であって、式RSHの資素原子を有する炭化水素基である)及び式

HSR'Sixaのメルカプト基合有シラン(この式中、R'は1~8個の炭素原子を有する二価の炭化水素基であり、Xは1~6個の炭素原子を有するアルコキシ基である)からなる群より選択された影加剤の添加を特徴とするエラストマー組成物に関する。

この発明はまた、末端をアルコキシ基でブロックされたポリジオルガノシロキサンの硬化を混分の存在下において触媒するのに有効であることが

知られているタイプのキレート化チタン触媒と、式RSHの有機メルカプタン(この式中、Rは3~12個の炭素原子を有する炭化水素基である)及び式 HSR'Sixaのメルカプト基合有シラン(この式中、R'は1~8個の炭素原子を有する二個の炭素を有する二個の炭素を有するアルコキシ基である)からなる群より選択された添加剤とを含んでなる組成物に関する。

れども、テトラアルコキシチタネートは、そのほかの製造上の難点や製品の難点、例えば硬化がより遅いことやスランプの度合が上昇すること等のため、しばしば窓に満たない。

この発明は、末端をヒドロキシル基でプロックされたポリジオルガノシロキサンと、平均してシロスの1個から4個までのアルコキシ基を有するシトン又はシラン混合物と、上で説明したキレートルチタン化合物と、そして上記の添加剤とを含めて、なタケーで安定であり且つ温分への暴露によりまた条件下で安定であり且つ温分への暴露によりまた。サーンエラストマー組成物に関する。

キレート化チタン化合物は、ワンパッケージ型 室温硬化シリコーンエラストマー組成物において 触媒として用いられる。このようなエラストマー 組成物は、湿分を締め出した条件下で貯蔵安定性 であるが、湿分への暴露によって、例えばそれら を貯蔵チェーブから押し出して大気へ暴露させた 場合に、硬化してシリコーンゴムになる。これら

発明者らは、貯蔵による色の発生はキレート化チタン化合物か又はキレート化チタン化合物を含有しているシリコーンエラストマー組成物に添加剤を抵加することにより抑制することができる、ということを見いだすに至った。

この発明において有用なキレート化チタン化合物は、ワンパッケージ型室温硬化シリコーンエラストマー組成物において触媒として有用である化合物である。これらのキレート化チタン化合物及

びそれらの製造方法は、1967年8月1日発行のウェイエンバーグ(Neyenberg)の米国特許第3334067号明細書、1972年9月5日発行のスミス(Smith)及びハミルトン・ジュニア(Hamilton, Jr.)の米国特許第3689454号明細書、1973年1月2日発行のスミス及びピアーズ(Beers)の米国特許第3708467号明細書、並びに1974年12月24日発行のスミス及びハミルトン・ジュニアの米国特許第3856839号明細書に記載される。これらのキレート化チタン化合物のうちの多くは、商業的に入手可能である。

この発明は、上で検討されたキレート化チタン化合物を、(i)末端をヒドロキシル基で内のないのでは、10年のアルコキシ基を有するシンスはシラン混合物と、(ii)キレート化おりの対域とを含んでなるエラストマー組成物において、シリコーンエラストマー組成物における色の発生が助

止される。

このようなシリコーンエラストマー組成物で用いられる末端をヒドロキシル基でブロックされたポリジオルガノシロキサンは、25℃における粘度が少なくとも 0.025Pa・a であり、そして次に掲げる平均式を有する。

上式中、 z は 1 から 1.01までの平均値を有し、 y は 1.99から 2 までの平均値を有し、 且つ y と z の合計は 3 であり、また R は、全て炭素原子数が 1 ~18個である、一価の炭化水素基、ハロゲン化された一価の炭化水素基及び一価のシアノアルキル基からなる群より選択され、そして n は整数である。 R は好ましくはメチル基である。

使用されるシラン又は複数のシランの混合物は、 平均式 Ra Si (ORI) 4-a を有し、この式のRは先に 定義されたとおりである。Rは、酸素に対しアル ファの位置にハロゲンのない一価のハロ脂肪族炭

この発明のエラストマー組成物は、成分(~) として末端をアルコキシ基でブロックされたポリー ジオルガノシロキサン、例えば次式、すなわち、

の重合体の如きもの、を使って製造することもで

きる。上式中、各Rには脂肪族不飽和結合がなく、 且つ各Rは少なくとも、炭素原子数1~18個の一 仮炭化水素基、一価ハロ炭化水素基及び一価シア ノアルキル基からなる群より選択されたものであ り、各R"は少なくとも、メチル基、エチル基、 プロピル基及びブチル基からなる群より選択され たものであり、乙は二価の炭化水素基又は、二価 の炭化水素基とシロキサン基との組み合わせであ り、mは0又は1であり、そしてxの値は彼重合 体の25℃での粘度がQ.5~3000Pa·s であるよう な値である。Rは、シリコーンシーラント材にお、 いて有用であることが知られている、炭素原子数 1~18個の一個炭化水素基、一個ハロ炭化水素基 又は一価シアノアルキル基のうちのいずれでもよ い。好ましい基はメチル基、エチル基、プロピル 基、フェニル基及びトリフルオロプロピル基であ る。 Z は、二価の炭化水素基又は、二価の炭化水 素差とシロキサン基との組み合わせである。二個 の炭化水素基は、二価のアルキレン又はアリーレ ン基の形をした炭素原子数2~15個の基、例えば

エチレン基、プロピレン基、ヘキシレン基、フェ ニレン基及び-CH:-CH:-CH:- CH:- 基の ようなものでよい。好ましいるは、次式、すなわ

(式中、Rは上で定義されたとおりであり、bは 0又は1、そしてcは1~6である)により表す ことができる。重合体(1)の好ましい粘度は、 25℃において 1~1000Pa·s である。 粘度がより 低くなると、架橋の量が多くなるため硬化シーラ ントは非常に硬質でモジュラスの大きいものにな り、その一方、粘度がより高くなると押出し置か 非常に少ないシーラントが得られる。

好ましい重合体は、次式により表される。

これらの式中、R及びR"は上で定義されている とおりである。R及びR"としてはメチル基が好 ましい。R及びR"は、これらの基のうちの少な くとも50モル%がメチル基である場合、同じもの 又は上記のものの組み合わせでよい。

式(Ⅱ)の重合体は、末端をピニル基でブロッ クされたポリジオルガノシロキサンを次式、すな わち、

(式中、R及びR"は上で定義されているとおり であり、mは0又は1、cは1~6である)の末 備キャップ組成物と反応させることにより製造す

上式中、R及びR"は上で定義されているとおり であり、mは0又は1、bは0又は1、cは1~ 6 であり、そして x は粘度が25℃において 0.5~ 3000Pa・s になるような値である。

₽

bがOである場合に得られる好ましい重合体は、 次式の重合体であり、

あるいは、bが1且つcが1である場合に得られ る好ましい重合体は、次式の重合体であり、

ることができる。この末鏑キャップ組成物は、 (A) 次式、すなわち、

(式中のR,R"及びmは上で定義されていると おりである)の組成物(a)1モルを、2モルよ り多くの、次式、すなわち、

(式中のRは上で定義されているとおりであり、 cは1~6である)の組成物(b)と、白金触媒 の存在下で混ぜ合わせて反応させ、次いで、(B) 生成物から過剰の組成物(b)を任意的にストリ ッピングして、上に示された式の末端キャップ組 成物を得ることを含んでなる方法により製造する ことができる。cが1に等しい場合には、得られ る生成物は式(Ⅳ)の重合体を製造するために用 いられる上に示した末端キャップ組成物である。 好ましい未端キャップ組成物は、cが1に等しく

且つmが0に等しい場合に得られる組成物である。 上記の末端キャップ組成物、その製造方法、及び それをアルコキシ官能性シラン架橋剤とチタン触 媒とを有するシリコーンシーラントの製造に用い ることは、本願出願人に譲渡された1988年1月28 日出願の米国特許出願第148196号明細書に数示さ れている。

式(II)の重合体は、末端を水素でブロックされたポリジオルガノシロキサンと次式のシラン、 すなわち、

とを、塩化白金酸のような白金触媒の存在下に30~ 150℃の温度で反応させて製造することができる。これらの重合体を製造する方法は、1965年3月30日発行のウェイエンバーグの米国特許第3175993号明細書に数示されている。

式(Ⅳ)の重合体は、末端をビニル基でブロックされたポリジオルガノシロキサンを次式、すなわち、

比率を 1 対 4 に変えるならば、 副生物は約 5 %に 低下する。 過剰のシランはその後生成物からスト リッピングされる。 生成物は、 所望ならば甕留に より精製することができる。

ボリジオルガノシロキサンの末端をブロックとでは、重合体(II)。(II)及びによった重合体(II)。(II)及び(IV)として上に示された重合体と同様の一として上に示された重合体と同様を製造することができる。そのおアルコキシをでデロックされておりそもでデロックをのうちの3~40%がいる。平益であって残りが製造されている。一例として末端キャップ組成物が次式、末端キャップ組成物が次式、末端キャップ組成物が次式、京はキャップと

のもの(式中のMe はメチル茹である)であり、

の末端キャップ組成物(式中のRは上で定義され ているとおりである)と、これらのものに反応を 起こさせる白金触媒を使って反応させることによ り製造することができる。この末端キャップ組成 物は、白金触媒の存在下に ViR Si(OR") -- (式 中のVl はピニル基である)を (RiRSi):0と反応 させて調製され、この場合このジシランのうちの 一方の末端のみを反応させる。これは、1モルの ViRaSi(OR"):-nを2モルより多くのジシランと 一緒にすることにより果すことができる。この很 合物を白金触媒と一緒にすると、室温で飲分後に わずかに発熱する反応が起こる。色は透明から淡 黄色に変る。 ViRaSi(OR")z-aがシランの両端と 反応して生じた生成物からなる副生物が生じる。 この副生物は反応生成物中に残すことができる。 1対2の比率では、約15%の副生動が生成する。

また末端をピニル基でブロックされたポリジオルガノシロキサンが25℃での粘度約55Pa・s のポリジメチルシロキサンである場合、使用した末端キャップ組成物の量対末端ブロックの度合は次の関係から推定することができる。

未論プロック組成 物の量(重量部)	アルコキシシルエチレン 末端プロックの度合(%)
0. 9	100
0. 8	89
0. 7	78
0. 6	67
0. 5	55

ピニル基として存在している末端ブロックの部分を有するこれらの重合体が温分で硬化するシーラントに配合される場合には、硬化したシーラントのモジュラスは末端ブロック基の全てがアルコキシシルエチレン基である場合よりも小さい。末端キャップの変合を調整することによって、結果として得られるエラストマーのモジュラスを所望の水準に網節することができる。

上記の重合体はまた、一緒に反応する水素原子 及びビニル基の位置を逆にした同様のシロキサン 及びシランを使って製造することもできる。

現在知られており且つ商業的に入手可能である ワンパッケージ型室温硬化シリコーンエラストマ 一組成物の多くは、キレート化チタン化合物で触 媒される。そのような硬化性シリコーンエラスト マー組成物及びそれらの製造方法は、1967年8月 1日発行のウェイエンパーグの米国特許第3334067 号明編書、1970年3月10日発行のマサーリ(Matherly) の米国特許第 3499859号明細書、1972年 9 月 5 日 発行のスミス及びハミルトン・ジュニアの米国特 許第 3689454号明細書、1973年1月2日発行のス ミス及びピアーズの米国特許第 3708467号明細書、 並びに1975年12月16日発行のデュマウリン(Dunoulin) の米国特許第 3926896号明和書に開示されており、 これらの全てがシリコーンエラストマー組成物と、 キレート化チタン触媒を使用するそれらの製造方 法とを示している。

この発明で使用される添加剤は、式RSHの有

れらの成分を混合すると、湿分を遮断した条件下で安定であり且つ長期間貯蔵することができるものが結果として得られる相互作用が起こる。しまないながら、それは大気湿分を含めた湿分への暴露によりおよる。これらの成分を湿分の存在しないところで混ぜ合わせて作られる製品の性質とないところで混ぜ合わせて作られる製品の性質とないところで混ぜ合わせて作られる製品の性質とないところで混ぜ合わせて作られる製品の性質とないところで混ぜ合わせて作られる製品の性質とないところで混ぜ合わせて作られる製品の性質とないところで混ぜ合わせて作られる製品のでは、

の末端原子団を有するシロキサンを生成し、アルコールが離脱する、とはじられる。このシランは湿分と接触すると加水分解する傾向があるので、提合を行いそしてその後に混合物を貯蔵するる間は湿分を締め出すように注意を払うべきである。ポリジオルガノシロキサンのケイ素と結合したヒドロキシル基1モルにつき少なくとも1.0モルのシランの存在することが好ましい。使用するシラン

湿分を遮断した条件下で安定であるが湿分への 要露により硬化するシリコーンエラストマーの製 造方法には、末端をヒドロキシル基でブロック 2.01 個から 4 個までのアルコキシ基を有するシラン はシラン混合物と、キレート化チタン触媒として してこの発明の抵加剤とを、湿分を実質的に適 する条件下で混ぜ合わせることが包含される。こ

の量の上限は重要ではない。 充塡剤又は安定添加剤のような他の成分によって系に持ち込まれることがあり、又は貯蔵中に系に拡散してくることがある、付随的な水の存在のため系がゲル化するのを防ぐためには、 1.0 モルより多くのシランを使用する方が好ましい。

湿分への暴露による硬化の期間を合理的なものにするためには、十分なこの発明のチタン合有と放物はポリジオルガノシロキサン 100 重量部として少なくとも 0. 1 重量部のキレートと 子を として少なくとも 0. 1 重量部のキレートと 又 として少なくとも 0. 1 重量部のキレートと といたを与えるべきである。10 重量化 又る とかできるけれども、大量の化合物は有効な とができるけれども、大量の化合物は及び を奏するわけではなく、より遅い硬化及び 増加の原因となることがある。好ましい量は、

0.5 重量部から2.5 重量部までの範囲である。

この発明のエラストマー組成物中に存在している添加剤は、シリコーンエラストマー組成物に色が現れるのを防止する。シリコーンエラストマー 組成物に必要とされる添加剤の量は、少なくとも 次のもの、すなわち選定された添加剤、選定されたキレート化チタン化合物の量及び性質、そして許容しうる色変化の程度、に依存する。添加剤をより多く使用するにつれて、貯蔵による色の変化はより少なくなる。

有組成物を使用することによって、貯蔵による色の発生又は色の変化が防止又は阻止される。 シリコーンエラストマー組成物 は、接着剤や電気絶縁物としてコーキング用途や被獲用途において有用である。

以下に掲げる例は、例示の目的のためにのみ提示されるものであって、本発明を限定するものと 解すべきではない。本発明は、特許請求の範囲に 正確に示されている。

#### **6**( 1

約20%の末端ブロックビニル基及び約80%の末端ブロックーCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>Si (OCH<sub>3</sub>)。原子団を有し且つ25℃における粘度が約60Pa・a であるポリジメチルシロキサン75g、メチルトリメトキシシラン5.2g、表面積約 150㎡/gのフュームドシリカ6.8g及び2.5ージイソプロポキシビスエチルアセトアセテートチタン1.5gを混分の存在しないところで7分間混合して、湿分への暴露により硬化することのできるエラストマー組成物1を調製した。

この発明の改良シリコーンエラストマー組成物は、組成物が透明もしくは半透明であり又は薄い色のものである場合に特に有用である。 そのようなシリコーンエラストマー組成物においてキレート化チタン触媒自体の代りにこの発明のチタン合

0.38 g のメルカプトプロピルトリメトキシシランをも加えたことを除き、同じやり方でもってエラストマー組成物 2 を顕製した。

次に、それぞれの組成物を、室温での長期間の 貯蔵をシミュレーションするため50℃で7日間貯 酸し、色の変化について観察した。組成物1はこ はく色であった一方、組成物2は変わら色であっ て、メルカプトシランが貯蔵による着色を防止す るのを助けることが示された。

#### 例 2

キレート化チタン触媒を第1表に示した量でメルカプトプロピルトリメトキシシランと選ぜ合わせて、一連の組成物を調製した。TBTはテトラブチルチタネートであり、EAAはエチルアセトアセテートチタンであり、MPTMはメルカプトプロピルトリメトキシシランである。テトラブチルチタネートとエチルアセトトの組み合わせは、その場でキレート化チタン触媒を作る。

各組成物を50℃で8日間老化させ、そして色について判定した。その結果は第1 衷に示される。

		第	1	表		
组成物	TBT	EAA	TDI	HPTH	<u> </u>	等級
21	8	3		2. 5	変わら色	1
22	8	6		2. 5	波わら色	2
23	8	6	_	0. 5	麦わら色	3
24	8	3			変わら色	4
25	8	6	_	_	こはく色	6
26	_	_	10	2 5	こはく色	5
27		-	10		オレンジ色	7

等級は、1が最も着色が少ない。

### **M**3

種々のオルガノトリメトキシシラン添加剤を使用して、例1のやり方でもって一連の組成物を調製した。

各組成物は、例1のポリジメチルシロキサン 100g、メチルトリメトキシシラン7g、2.5 ージイソプロポキシピスエチアセトアセテートチ タン2g、青色飼料を10%そしてメチルトリメト キシシランを90%含有している顔料スラリー 0.27 8、例1 のシリカ 9 g 及び第 2 表に示した添加剤 を、その順序で、例1 におけるように混ぜ合わせ な て調製した。

第 2 麦

組成物	添加剤	量 (g)	(型)	(%)	721	ル板(%)	ŧ	3
31*	A	0.3	2	0	8.5	100	黄丰	<b>录色</b>
32*	В	0.6	8	100	_		. ##	录色
33	С	1.2	14	100	13.3	70	育	色
255 am 4m	۸۸				_ 、 .			

添加剤A=3-(2-アミノエチルアミノ) プロ ピルトリメトキシシラン

添加剤B = グリシドキシプロピルトリメトキシシ ラン

## \* 比較例

## F1 4

第3 表に示される抵加剤を使って例3 と同じように一速の組成物を調製したが、これらの組成物は1.5 部の表面積約90㎡/g のフェームドシリカをも有する。

第 3 表

		뀰	H	<del>_ 17</del>	<del>有,</del> 了	7   <del>           </del>	
組成物	季加剂	( <del>g</del> )	(#)		(#)	(%)	色
41*	A	0.3	2	0	13.0	100	暗褐色
42*	Α	0.3					
	F	0.7	2	0	14.0	100	暗褐色
43*	D	0.25	1	0	2-12	0	暗褐色
44	С	1.2	16	100	16	100	
45	E	0.5	13	100	0	0	青緑色

経加剤A=3-(2-アミノエチルアミノ) プロ ピルトリメトキシシラン

添加剤C-1/1モル比のメルカプトプロピルトリメトキシシラン及びテトラブチルチタンを混合し、そして4時間熱成してから組成物に加えた

添加剤D=アミノプロピルトリエトキシシラン 添加剤B=メルカプトプロピルトリメトキシシラン 添加剤B=テトラブチルチタン

\* 比较例

## **M** 5

2.5 gのドデシルメルカプタンを10 g の 2 . 5 ージイソアロポキシピスエチルアセトアセテートチタンと混ぜ合わせて組成物を調製した。 熟成させると、それは徐々に後黄色になり、添加剤を含有しない 2 . 5 ージイソプロピルピスエチルアセトアセテートチタンはオレンジ色になった。 例 6

第4表に示した量の添加剤を加えて、99部の例 1の組成物1と1部の酸化チタンとからなる基礎 組成物でもって一連の添加剤の評価を行った。組 成物を70℃で2週間促進老化させた。結果は第4 表に示される。これらの結果は4週間の老化後に おいて同じであった。 第 4 表 2 週間の老化

		=	
組成物	资 本 和	$\frac{\left(\frac{\overline{R}}{R}\right)}{0.3}$	<b>新</b> 色
62*	A	0.3	
	F	0.6	4
63*	F	0.6	4
64	E	0.5	1
65	E	0.5	
	F	0.5	2
66	С	1.0	2
67*	-		4

添加剤A=3-(2-アミノエチルアミノ) ブロ ピルトリメトキシシラン

※加剤C=1/1モル比のメルカプトプロピルトリメトキシシラン及びテトラブチルチタンを複合し、そして4時間熟成してから組成物に加えた

経加利日=メルカプトプロピルトリメトキシシラン ・ 送加利日=テトラブチルチタン

## \* 比较例

着色は、1が最も少ない着色である。

## 特許出願人

ダウ コーニング コーポレーション

# 特許出顧代理人

 弁理士
 青
 木
 朗

 弁理士
 石
 田
 敬

 弁理士
 山
 口
 昭
 之

 弁理士
 西
 山
 雅
 也

第1頁の続き

@lnt.Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

C 08 K 5/54 LRU

6770-4 J

⑩発 明 者 ローレン デイル ロ アメリカ合衆国, ミシガン, ミツドランド, シルパン レ

ーアー

ーン 612

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分

【発行日】平成10年(1998)7月28日

【公開番号】特開平2-189364

【公開日】平成2年(1990)7月25日

【年通号数】公開特許公報2-1894

【出願番号】特願平1-304937

#### 【国際特許分類第6版】

CO&L 83/06

C08K 5/05 LRV

> 5/37 LRT

5/54 LRU

(FI)

C08L 83/06

C08K 5/05 **LRV** 

> 5/37 LRT

5/54 LRU

**手 基 篇 正 書** 

平成8年11月17日

特許庁長官 莹 井 寿 北 駿 事件の事示

平成]年特許顧節304937号

2. 補正をする者

事件との関係

人鹿出祖侍

名称 ダウ コーニング コーポレーション

作所 〒105 東京都港区北ノ門三丁目5番1号 北ノ門37歳ピル 青和特許滋律事務所 電話 03-5470-1900 影响或 弁理士 (7 7 5 1 ) 石 田 岳 芒純五

氏名 弁理士(7.7.5.1)石 田 低

4. 雑正の対象

明朝者の「発明の詳細な説明」の概

5. 横正の内容

(4) 朝禰書旅B頁の下から2行目の『R』を『R 1』と補託します。

(8) 同第29頁第1~7行に記載の第2表モ下記のとおり被正します。

| 数成物 | 接回前 | (g) | (5/7)(kg | Ci) | (

(n) 関第30頁第1~10行に配載の第1表を下記のとおり補正します。



着 <u>カ</u> アクリル板 (g) (677)[kg] (0) (677)[kg] 0.3 2 [0.9] 0 13.0 [5.8] 0.7 2 [0.9] 0 14.0 [6.4] 超成物 <u>彩加剌</u> 41° 人 42° 人 0 14.0 [6.4] 0 2~12[0.9~ 100 16 [7.3] 100 暗海色 0 智能色 43° 44 45 2~12[0.9~5.4] 16 [7.3] の 青泉色 100